

Prospecto: información para el usuario

Cinfamucol acetilcisteína forte 600 mg comprimidos efervescentes Acetilcisteína

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 5 días.

Contenido del prospecto

1. Qué es cinfamucol acetilcisteína forte y para qué se utiliza.
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar cinfamucol acetilcisteína forte.
3. Cómo tomar cinfamucol acetilcisteína forte.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de cinfamucol acetilcisteína forte.
6. Contenido del envase e información adicional.

1. Qué es cinfamucol acetilcisteína forte y para qué se utiliza

Acetilcisteína pertenece al grupo de medicamentos denominados mucolíticos

Actúa disminuyendo la viscosidad del moco, fluidificándolo y facilitando su eliminación.

Este medicamento está indicado para reducir la viscosidad de los mocos y flemas, facilitando su expulsión en catarros y gripe en adultos.

Debe consultar al médico si empeora o si no mejora después de 5 días de tratamiento.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar cinfamucol acetilcisteína forte

No tome cinfamucol acetilcisteína forte:

- Si es alérgico a la acetilcisteína y sus derivados o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- Si padece úlcera de estómago o duodeno.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar **cinfamucol acetilcisteína forte 600 mg comprimidos efervescentes**:

- Si es asmático o padece una enfermedad respiratoria grave.
- El posible olor azufrado (a huevos podridos) del medicamento es propio del principio activo, pero no indica que el medicamento esté en malas condiciones.

- Si al tomar el medicamento observa molestias en el estómago, deberá suspender el tratamiento y consultar al médico.
- Durante los primeros días de tratamiento podrá observar un aumento de mocos y flemas que irá disminuyendo a lo largo del tratamiento.

Niños y adolescentes

Las personas menores de 18 años no pueden tomar este medicamento.

Toma de cinfamucol acetilcisteína forte con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando hatomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

No debe tomar este medicamento si está en tratamiento con medicamentos antitusivos (para la tos) o con aquellos que disminuyen las secreciones bronquiales (como los antihistamínicos y los anticolinérgicos,...), ya que se puede provocar un acúmulo de moco fluidificado.

Cuando esté tomando algún medicamento que contenga minerales como el hierro o el calcio, o algún medicamento con antibióticos tipo (amfotericina B, ampicilina sódica, cefalosporinas, lactobionato, eritromicina y algunas tetraciclinas) debe separar su toma de la toma de acetilcisteína al menos 2 horas.

Toma de cinfamucol acetilcisteína forte con alimentos y bebidas

La toma de alimentos y bebidas no afecta a la eficacia de este medicamento.

Este medicamento se puede tomar con o sin comida.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

No se debe tomar durante la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

Cinfamucol acetilcisteína forte puede producir somnolencia. Si le produce somnolencia, no conduzca ni use maquinaria peligrosa.

Cinfamucol acetilcisteína forte contiene sodio:

Los pacientes con dietas pobres en sodio deben tener en cuenta que este medicamento contiene 194,04 mg (8,44 mmol) de sodio por comprimido.

3. Cómo tomar cinfamucol acetilcisteína forte

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, pregunte a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es:

Adultos (a partir de 18 años):

Administrar 1 comprimido (600 mg de acetilcisteína). No superar la dosis de 1 comprimido (600 mg) al día.

Uso en niños y adolescentes:

Las personas menores de 18 años no pueden tomar este medicamento.

Cinfamucol acetilcisteína forte 600 mg comprimidos efervescentes se toma por vía oral. Los comprimidos efervescentes se deben disolver en un vaso de agua. No ingerir hasta que haya cesado completamente el burbujeo.

Se recomienda beber abundante cantidad de líquido durante el día.

Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 5 días de tratamiento.

Si toma más cinfamucol acetilcisteína forte del que debe

Si toma más cinfamucol acetilcisteína forte del que debe puede notar: náuseas, vómitos, ardor y dolor de estómago, diarrea o cualquier otro efecto adverso descrito en el apartado 4: Posibles efectos adversos.

En caso de sobredosis o ingestión accidental consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Se pueden producir los siguientes efectos adversos:

Raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 pacientes): somnolencia, náuseas, vómitos, dolor de cabeza, dolor y ardor de estómago, diarreas erupción cutánea y zumbido de oídos.

Comunicación de efectos adversos


Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de cinfamucol acetilcisteína forte

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños. Mantener el tubo cerrado.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

No requiere condiciones especiales de conservación.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de cinfamucol acetilcisteína forte

- El principio activo es acetilcisteína. Cada comprimido efervescente contiene 600 mg de
 - acetilcisteína.
- Los demás componentes son: ácido cítrico anhidro (E-330), maltodextrina, hidrogenocarbonato de sodio, sacarina sódica (E-954), aroma de naranja y leucina.

Aspecto del producto y contenido del envase

Cinfamucol acetilcisteína forte 600 mg comprimidos efervescentes se presenta en forma de comprimido efervescente, de color blanco, cilíndrico, plano y en envases de 10 comprimidos. Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envase.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Laboratorios Cinfa, S.A.
Carretera Olaz-Chipi, 10. Polígono Industrial Areta.
31620 Huarte (Navarra)-España

Responsable de la fabricación

Laboratorios Cinfa, S.A.
Carretera Olaz-Chipi, 10. Polígono Industrial Areta.
31620 Huarte (Navarra)-España

o

E-Pharma Trento S.p.A.
Frazione Ravina, Via Provina, 2
38123 Trento (TN)-Italia

Fecha de la última revisión de este prospecto: Marzo 2016

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>